

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internati nale des brevets 6:

A1

(11) Numéro de publication internationale:

WO 98/01142

A61K 33/00

(43) Date de publication internationale: 15 janvier 1998 (15.01.98)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/CA97/00428

(22) Date de dépôt international:

18 juin 1997 (18.06.97)

(30) Données relatives à la priorité:

2,180,506

4 juillet 1996 (04.07.96)

CA

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT DU N.O. INC. [CA/CA]; 663 McEachran, Outremont, Ouebec H2V 3C6 (CA).

(72) Inventeur; et

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): BLAISE, Gilbert [CA/CA]; 539 Stuart, Outremont, Quebec H2V 3H1 (CA).

(74) Mandataires: DUBUC, Jean, H. etc.; Goudreau Gage Dubuc & Martineau Walker, The Stock Exchange Tower, Suite 3400, 800 Place Victoria, P.O. Box 242, Montreal, Quebec H4Z 1E9 (CA).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: NITRIC OXIDE INHALATION FOR THE PROPHYLAXIS AND TREATMENT OF INFLAMMATORY RESPONSE

(54) Titre: MONOXYDE D'AZOTE INHALE POUR LA PREVENTION ET LE TRAITEMENT DES REACTIONS INFLAMMA-TOIRES

(57) Abstract

The use of nitric oxide as a gaseous drug for preventing or controlling inflammatory response following extracorporeal blood circulation in humans and animals is disclosed. The gaseous drug is preferably inhaled and delivered to a human or animal by oral or nasal intubation, during at least part of the pre-operative preparation period, during the operation itself and during part of the post-operative recovery period. The drug is also preferably administered at a concentration of 0.5-80 ppm. The use of nitric oxide is also intended to protect the renal, pulmonary, hepatic and neurological functions following extracorporeal blood circulation, and to cause relaxation of the left ventricle of the cardiac muscle.

(57) Abrégé

Utilisation du monoxyde d'azote en tant que médicament gazeux destiné à prévenir ou à lutter contre les réactions inflammatoires consécutives à une circulation sanguine extracorporelle chez l'homme ou l'animal. Préférablement, le médicament gazeux est inhalé et est administré à l'homme ou à l'animal par intubation orale ou nasale et au moins durant une partie de la phase de préparation opératoire, durant la phase opération et durant une partie de la phase de récupération post-opératoire. Aussi préférablement, le médicament sera administré à une concentration de 0.5 et 80 ppm. L'utilisation du monoxyde d'azote est aussi destinée à préserver les fonctions rénales, pulmonaires, hépatiques et neurologiques suite à la circulation sanguine extracorporelle et à produire un effet relaxant au niveau du ventricule gauche du muscle cardiaque.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL AM AT AU AZ BA BB BE BF BG BJ BR CCF CCG CH CI CM CU CZ DE DK EE	Albanie Arménie Autriche Australie Azerbaldjan Bosnie-Herzégovine Barbade Belgique Burkina Paso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire Cameroun Chine Cuba République tchèque Allemagne Danemark Estonie	ES FI FR GB GE GH GR HU IE IL IS IT JP KE KP KR LC LL LK LR	Espagne Finlande France Gabon Royaume-Uni Géorgie Ghana Guinée Grèce Hongrie Irlande Islande	LS LT LU LV MC MD MG MK ML MN MR MW MX NE NL NO NZ PL PT RO SE SG	Lesotho Lituanie Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Ex-République yougoslave de Macédoine Mali Mongolie Mauritanie Malawi Mexique Niger Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zétande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Rusaie Soudan Suède Singapour	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TI UA UG US VN YU ZW	Slovénie Slovaquie Sénégal Swaziland Tchad Togo Tadjikistan Turkménistan Turquie Trinité-et-Tobago Ukraine Ouganda Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam Yougoslavie Zimbabwe
---	---	--	--	---	--	--	--

WO 98/01142 PCT/CA97/00428

1

MONOXYDE D'AZOTE INHALÉ POUR LA PRÉVENTION ET LE TRAITEMENT DES RÉACTIONS INFLAMMATOIRES

La présente invention concerne l'utilisation de monoxyde d'azote pour la fabrication d'un médicament à inhaler destiné à l'homme ou à l'animal. Un tel médicament à inhaler est utilisable à des fins de prévention et/ou de traitement des réactions immunitaires de type inflammatoire provoquées par une circulation sanguine extra-corporelle temporaire, notamment lors d'une opération de chirurgie cardiaque.

10

15

20

5

Le monoxyde d'azote est produit naturellement chez l'homme ou l'animal par une enzyme, la NO-synthase, laquelle est exprimée de façon constitutive dans les cellules endothéliales, dans les plaquettes et dans le système nerveux central et périphérique. Une autre forme de NO-synthase calcium-indépendante peut être induite par différents stimuli, notamment les liposaccharides, dans de nombreuses cellules telles que les macrophages, les lymphocytes, les cellules myocardiques, les cellules endothéliales et musculaires lisses. Le monoxyde d'azote est aussi produit en quantité importante dans les voies respiratoires, particulièrement dans les sinus paranasaux. À chaque inspiration, le monoxyde d'azote ainsi produit est auto-inhalé.

Le monoxyde d'azote est donc un messager biologique important chez l'homme et l'animal.

25

Parallèlement, le NO joue également un rôle déterminant dans le contrôle local de l'hémodynamique.

10

15

20

2

En effet, la libération de NO par les cellules endothéliales a été mise en évidence en cas de variations du débit sanguin. Le monoxyde d'azote apparaît notamment comme une composante majeure de l'adaptation physiologique du diamètre vasculaire à la perfusion sanguine; ainsi, au niveau coronaire, l'hypérémie réactive est atténuée de façon notoire en l'absence de NO. Inversement, une augmentation chronique du débit sanguin produite par une fistule artérioveineuse augmente les relaxations dépendantes de l'endothélium.

Le NO produit au niveau de la paroi vasculaire et dans les tissus avoisinants participe donc la régulation précise du tonus vasculaire par adaptation du débit sanguin.

En outre, le contrôle par le NO de la perméabilité veinulaire post-capillaire a également été mis en évidence.

Au vu des propriétés physiologiques du NO, son utilisation thérapeutique s'est avérée particulièrement intéressante.

En particulier, le fait que le NO ait la propriété de maintenir une basse pression au niveau de la circulation pulmonaire, d'où il résulte un effet vasodilatateur local, a suggéré son utilisation dans le cadre de traitements thérapeutiques chez des patients atteints de maladies respiratoires, notamment dans le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire aiguë.

25

Ainsi, l'article de C.D.R. Borland et T.W. Higenbottam, paru sous la référence Eur. Respir. J., 1989, 2, 56-63 et le titre "A simultaneous single breath measurement of pulmonary diffusing capacity with nitric oxide and

3

3

carbon monoxide", montre, d'une part, l'influence d'une administration par inhalation de 40 ppm de NO sur l'augmentation de la concentration en oxygène alvéolaire et, d'autre part, que le NO inhalé réagit beaucoup plus vite avec l'hémoglobine que le CO inhalé.

5

La demande de brevet WO 92/10228 et d'autres publications décrivent l'utilisation du NO inhalé pour le traitement de la vasoconstriction pulmonaire et de l'asthme. Ce document enseigne l'utilisation du NO inhalé à des fins thérapeutiques ou diagnostiques dans le cas de maladies respiratoires localisées au niveau des poumons du patient. Il y est notamment expliqué qu'étant donné que le NO qui pénètre dans le circuit sanguin serait rapidement inactivé par combinaison à l'hémoglobine, les effets du NO inhalé seraient limités aux vaisseaux sanguins à proximité du site d'entrée du NO dans la circulation, c'est-à-dire aux microvaisseaux pulmonaires.

15

-10

Le brevet US Nº 5,427,797 a trait, quant à lui, à l'utilisation du NO inhalé pour inhiber la coagulation et l'agrégation plaquettaire sanguine qui apparaissent chez des patients atteints de maladies respiratoires aiguës, tel le Syndrome de Détresse Respiratoire Aiguë.

20

En résumé, les publications existantes sont principalement axées vers une utilisation du NO inhalé pour le traitement ou la prophylaxie de l'hypertension pulmonaire.

25

L'inventeur de la présente invention a pour la première fois démontré que, de façon surprenante, le NO inhalé peut également être utilisé pour prévenir ou traiter les inflammations consécutives à une circulation sanguine extra-corporelle.

10

15

20

25

4

Lors de certaines interventions chirurgicales, il est nécessaire de dévier la circulation sanguine du patient et de mettre en place une circulation sanguine extra-corporelle provisoire. C'est notamment le cas en chirurgie cardiaque, lorsqu'il est nécessaire d'effectuer un remplacement de valve, une correction de malformation congénitale ou un pontage coronarien. De plus, il est nécessaire d'intuber le patient de manière à ventiler mécaniquement. L'intubation signifie donc un arrêt de l'apport de monoxyde d'azote produit au niveau des voies respiratoires et particulièrement dans les sinus paranasaux. Par conséquent, les patients souffrent d'une déficience aiguë en monoxyde d'azote et deviennent ainsi plus susceptibles aux réactions inflammatoires découlant d'une circulation sanguine extra-corporelle.

Durant la chirurgie cardiaque le débit sanguin du coeur est supprimé, celui des poumons est réduit au minimum et celui des autres organes peut être réduit.

La circulation extra-corporelle entraîne l'activation du processus inflammatoire, en particulier la production de cytotoxines et de molécules d'adhésion, et une activation des cellules circulantes, notamment des leucocytes, lesquels migrent vers l'endothélium vasculaire et s'y fixent. Il en résulte des réactions inflammatoires importantes, néfastes et à effets délétères au sein des organes les plus sensibles à l'hypoperfusion sanguine, tels le cerveau, les reins, le foie, le coeur et l'intestin.

Les poumons ne sont pas épargnés puisque l'état inflammatoire y induit des pressions artérielles élevées dues à l'obstruction de la microcirculation par des agr gats de cellules circulantes, en particulier

leucocytaires, et un phénomène de vasoconstriction, et il peut en résulter un oedème pulmonaire.

Il est donc primordial de prévenir ou de traiter très précocement ce problème inflammatoire afin que les troubles et les dégâts occasionnés par l'inflammation soient minimisés, voire éliminés, et par conséquent, ce traitement précoce permet de réduire les coûts hospitaliers de prise en charge du patient étant donné que sa rémission sera, a priori, plus rapide.

10

5

Afin de résoudre ce problème inflammatoire dû à une circulation extra-corporelle, les inventeurs de la présente invention ont mis en évidence l'effet bénéfique d'un apport précoce en NO inhalé.

15

La présente invention concerne donc l'utilisation de monoxyde d'azote (NO) en tant que médicament ou composante de médicament à inhaler destiné à prévenir ou à lutter contre les réactions inflammatoires consécutives à une circulation sanguine extra-corporelle chez l'homme ou l'animal.

20

25

De façon surprenante, l'inventeur de la présente invention a démontré les effets extrapulmonaires résultant d'un traitement par inhalation de monoxyde d'azote suite à une circulation sanguine extra-corporelle. Le mécanisme exact permettant au monoxyde d'azote de voyager dans les vaisseaux sanguin pour se rendre à des organes périphériques, tels foie, reins, cerveau, intestin, coeur, n'est pas complètement élucidé.

De plus, l'inventeur a aussi démontré d'autres effets systémiques du monoxyde d'azote, soit un effet relaxant au niveau du ventricule gauche du muscle cardiaque.

5

10

Ledit médicament à inhaler est administré à l'homme ou à l'animal, de préférence, au moins durant une partie de la phase de préparation opératoire. En effet, l'administration de NO inhalé au patient (homme ou animal) dès la phase de préparation opératoire, c'est-à-dire la phase de temps précédant la première incision et durant laquelle le patient est anesthésié et intubé, permet de réduire considérablement, voire même d'éviter toute inflammation durant la phase opératoire proprement dite durant laquelle la circulation sanguine extra-corporelle a lieu ainsi que durant la phase post-opératoire.

15

De préférence, ledit médicament à inhaler est administré par intubation orale ou nasale à une concentration efficace. Les dispositifs d'administration de NO pouvant être utilisés dans le cadre de la présente invention sont de type classique; à titre d'exemple non limitatif peut être cité le dispositif décrit dans le brevet EP Nº 0 589 751. Cependant, lors de la période de circulation sanguine extra-corporelle, ledit médicament à inhaler pourra aussi être administré à même l'appareil de circulation sanguine comprenant un oxygénateur à membrane ou fonctionnant sur tout autre principe équivalent.

25

20

De manière préférée, ledit médicament à inhaler est un mélange de gaz comprenant le monoxyde d'azote. Cependant, le médicament à inhaler peut aussi être une vaporisation d'une substance contenant du NO ou autrement donneuse de NO.

WO 98/01142 PCT/CA97/00428

7

Préférentiellement, ledit mélange de gaz comprend le monoxyde d'azote et au moins un composé choisi dans le groupe formé par N₂, He, Ar, CO₂, Xe, Kr, O₂ et leurs mélanges. En fait, tout gaz inerte, non-oxydant et sans activité biologique convient.

5

Avantageusement, la concentration de monoxyde d'azote dans ledit médicament à inhaler est comprise entre 0,5 ppm et 80 ppm, de préférence entre 1 et 40 ppm, et préférentiellement encore, entre 3 ppm et 10 ppm, avantageusement de l'ordre de 5 ppm.

10

15

Le suivi du patient est effectué selon les procédures habituelles, mais des examens complémentaires peuvent néanmoins être inclus, notamment:

- une exploration fonctionnelle respiratoire en phase préopératoire, c'est-à-dire avant intervention, et en phase post-opératoire, en particulier après extubation;

- un enregistrement de l'électrocardiogramme jusqu'à 48 heures après intervention;

- des analyses biochimiques urinaire et sanguine.

20

D'autres caractéristiques et avantages de la présente invention apparaîtront à la lumière de l'exemple de réalisation qui suit, lequel est donné à titre illustratif mais non limitatif.

25

Exemple 1:

Dans l'exemple qui suit, l'efficacité du médicament selon l'invention a été mise en évidence par comparaison des résultats obtenus pour deux groupes de porcs recevant le médicament de l'invention comprenant le NO à inhaler avec ceux de deux groupes témoins ne recevant pas de NO.

Conformément à ceci, quatre groupes de 5 porcs ont été anesthésiés et mis sous ventilation mécanique.

10

15

5

Le groupe 1 est le groupe témoin contrôle.

Le groupe 2 est le groupe témoin hypoxie dans lequel les porcs inhalent un mélange gazeux hypoxique (15% Fi0₂) provoquant une vasoconstriction pulmonaire et le déclenchement de réactions inflammatoires.

Le groupe 3 est le groupe recevant du NO inhalé à une concentration de 40 ppm.

20

25

Le groupe 4 est le groupe inhalant un mélange gazeux hypoxique contenant 40 ppm de NO.

Afin de permettre une évaluation des effets dûs à l'inhalation de NO, des cathéters ont été posés dans les uretères, l'aorte et la veine rénale et deux marqueurs ont été injectés en continu; il s'agit de l'inuline et de l'acide para-amino-hippurique.

WO 98/01142 PCT/CA97/00428

9

La mesure de la clairance des deux marqueurs permet de calculer le débit sanguin et le taux de filtration glomérulaire. Parallèlement, le débit urinaire est également mesuré.

5

Les résultats obtenus sont figurés dans le tableau ci-dessous.

10

	Groupe 1	Groupe 2	Groupe 3	Groupe 4
Débit urinaire	1	0.9	1 6	1.3
Taux de filtration glomérulaire	1	1	1.9	1.2
Débit sanguin rénal	1	0.7	2.2	0.8

.

15

Afin de faciliter la lecture du tableau, les valeurs des débits sanguin et urinaire, et du taux de filtration glomérulaire pour le Groupe 1 ont été volontairement fixées à 1; celles données pour les Groupes 2, 3 et 4 correspondent aux facteurs de corrélation.

20

On constate que les porcs recevant du NO inhalé ont un débit urinaire, un taux de filtration glomérulaire et un débit sanguin rénal bien supérieurs aux porcs témoins contrôle.

25

Les réactions de vasoconstriction et d'inflammation induites par l'hypoxie provoquent une diminution sensible du débit sanguin rénal. Cet effet d'hypoperfusion du rein est au moins partiellement compensé par l'inhalation du NO, qui provoque une augmentation du débit sanguin rénal, du taux de filtration glomérulaire et du débit urinaire.

Cette étude confirme donc l'effet du NO inhalé, lequel permet de s'opposer aux réactions vasoconstrictrices et inflammatoires systémiques, en réduisant notamment l'adhésion des cellules circulantes. Il en découle un effet bénéfique sur les organes dits fragiles, en particulier sur les fonctions rénales, hépatiques, cardiaques, intestinales et neurologiques du patient.

Exemple 2

5

10

15

20

25

Dans l'exemple qui suit, l'efficacité du médicament selon l'invention a encore une fois été mise en évidence par comparaison des résultats obtenus pour un groupe de 9 porcs recevant le médicament de l'invention comprenant le NO à inhaler avec ceux d'un groupe témoin de 7 porcs ne recevant pas de NO mais recevant plutôt de la nitroglycérine (NTG) au rythme de 40 -100 µg/kg/min.

L'expérience fut menée en quatre temps: (i) mesures physiologiques de base, (ii) phase d'hypertension pulmonaire et systémique induite par une perfusion intraveineuse de phényléphrine (iii) traitement au monoxyde d'azote ou à la nitroglycérine, (iv) phase de récupération par discontinuation de tous les traitements.

Afin de permettre une évaluation des effets dûs à l'inhalation de NO, des cathéters ont été posés dans les uretères, l'aorte et la veine rénale et un marqueur fut injecté en continu. La mesure de la clairance du marqueur permettant de calculer le débit sanguin.

Les résultats obtenus sont figurés dans le tableau ci-dessous.

	Phase i	Phase ii	Phase iii		Phase iv
			NO	NTG	
pression sanguine	1	1.55	1.60	1.47	0.95
systémique moyenne					
pression veineuse	1	1.70	1.28	1.29	1.08
centrale					
pression artérielle	1	1.36	1.15	1.13	1.05
pulmonaire moyenne					
pression auriculaire	1	1.97	1.38	1.25	1.20
gauche					
rythme cardiaque	1	0.94	1.03	1.17	1.03
débit cardiaque	1	0.93	1.02	1.08	0.95
résistance vasculaire	1	1.00	0.97	0.97	1.00
pulmonaire					
résistance vasculaire	1	1.65	1.45	1.05	0.99
systémique				1	

20 .

15

5

10

Afin de faciliter la lecture du tableau, les valeurs des mesures pour la phase i ont été volontairement fixées à 1; celles données pour les phases ii, iii, et iv correspondent aux facteurs de corrélation.

25

Cette étude confirme à nouveau l'effet systémique du NO inhalé, lequel permet de réduire notamment la pression auriculaire gauche suggérant un effet de relaxation du ventricule gauche du muscle cardiaque.

Il va de soi que la présente invention peut recevoir aménagements et variantes sans pour autant sortir du cadre de l'invention tel que définit par les revendications qui suivent.

15

20

25

Les réalisations de l'invention, au sujet desquelles un droit exclusif de propriété ou de privilège est revendiqué, sont définies comme il suit:

- 1. Utilisation de monoxyde d'azote en tant que médicament à inhaler ou composante d'un médicament à inhaler, destiné à prévenir ou à lutter contre les réactions inflammatoires consécutives à une circulation sanguine extra-corporelle chez l'homme ou l'animal.
- 2. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 1, caractérisée en ce que ledit médicament est inhalé et est administré à l'homme ou à l'animal au moins durant une partie de la phase de préparation opératoire, durant la phase opération et durant une partie de la phase de récupération post-opératoire.
 - 3. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 2 caractérisée en ce que ledit médicament à inhaler est administré par intubation orale ou nasale à une concentration efficace.
 - 4. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 2 caractérisée en ce que ledit médicament gazeux est aussi administré au moins durant une partie phase opératoire par oxygénateur à membrane.
 - 5. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 3 caractérisée en ce que ledit médicament à inhaler est un mélange de gaz comprenant le monoxyde d'azote.
 - 6. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 5, caractérisée en ce que ledit mélange de gaz comprend le monoxyde d'azote et

10

15

au moins un composé choisi dans le groupe formé par N_2 , He, Xe, Ar, Kr, CO_2 , et O_2 .

- 7. Utilisation de monoxyde d'azote selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que la concentration de monoxyde d'azote dans ledit médicament à inhaler est comprise entre 0,5 ppm et 80 ppm.
- 8. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 7, caractérisée en ce que ladite concentration de monoxyde d'azote est comprise entre 1 ppm et 40 ppm.
 - 9. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 8, caractérisée en ce que ladite concentration de monoxyde d'azote est comprise entre 3 ppm et 10 ppm, et de préférence, de l'ordre de 5 ppm.
 - 10. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 1 destinée à préserver les fonctions rénales et pulmonaires suite à la circulation sanguine extra-corporelle.
- 11. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 1 destinée à préserver les fonctions rénales, hépatiques, pulmonaires cardiaques, intestinales et neurologiques suite à la circulation sanguine extra-corporelle.
- 12. Utilisation de monoxyde d'azote selon la revendication 1
 25 destinée à produire un effet relaxant au niveau du ventricule gauche du muscle cardiaque.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/CA 97/00428

		10	1/LA 9//00420	
	A61K33/00			
A	o international Patent Classification (IPC) or to both national classific	anna and IBC		
	SEARCHED	sation and IPC		
	ocumentation searched (classification system followed by classification	ion symbols)		
IPC 6	A61K			
Documental	uon searched other than minimum documentation to the extent that a	such documents are included in	the fields searched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search	terms used)	
			•	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	evant cassages	Relevant to claim No.	
A	MALMROS C ET AL: "Nitric oxide decreases pulmonary platelet and		1-12	
,	neutrophil sequestration during extracorporeal circulation in th	e pig"		
	CRITICAL CARE MEDICINE, 24 (5). 05-1996. 845-849., XP002042773 see abstract			
Α .	GUIDOT D M ET AL: "Inhaled nitric oxide prevents neutrophil-mediated, oxygen radical-dependent leak in isolated rat		1-12	
	lungs" AMERICAN JOURNAL OF PHYSIOLOGY, PART 1). 1995. L2-L5., XP0020427			
	see abstract			
		-/		
i	,			
			l .	
	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family member	s are listed in annex	
·	tegories of cited documents .	T later document published at or priority date and not in o	ter the international filing data conflict with the application but	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be obtained relevance "E" earlier document but bublished on or after the international fitting date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or		invention	nciple of theory, underlying the	
			vance; the claimed invention el or cannot be considered to rhen the gocument is taken alone	
crtation	is cred to establish the outlication date of another in order other special reason ica specified)		vowe an inventive step when the	
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other mesns "P" document published prior to the internstional filling date but		document is combined with one or more other, such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled in the art		
later than the priority date claimed		*&* document member of the same patent family Date or mailing of the international search report		
	actual completion of the international search			
7	October 1997	17	.10 .97	
Name and m	naung address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer		
NL - 2280 HV Rassuyk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Leherte, C	;	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ins. .ional Application No PCT/CA 97/00428

		PCT/CA 97/00428
C.(Continue	ntion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
4	CHOLLET-MARTIN S ET AL: "Alveolar neutrophil functions and cytokine levels in patients with the adult respiratory distress syndrome during nitric oxide inhalation" AMERICAN JOURNAL OF RESPIRATORY AND CRITICAL CARE MEDICINE, 153 (3). 03-1996. 985-990., XP002042775 see abstract	1-12
	·	
	•	
	·	

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mational application No.

PCT/CA 97/00428

Boxi	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This Inte	emational Search Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1 X	Claims Nos because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Remark: Although claim(s) 1-12 is(are) directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international Search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos. because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Into	emational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers all searchable claims.
2.	As all searcnable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is restricted to the invention first mentioned in the ciaims; it is covered by claims Nos.;
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sneet (1)) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n° PCT/CA 97/00428

A. CLASS	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE		
IPC 6	6 A61K33/00		
Selon la class	ification internationale des brevets (CIB) ou à la fois	selon la classification nationale et	la CIB
	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
	minimale consultée (système de classification suivi des s		
IPC 6			
Ocumentation echerche	consultée autre que la documentation minimale dans la m	esure où ces documents relèvent des	domaines sur lesqueis a porte l
			i ala sa séaliaghla tamas de
Base de donnée echerche utilis	es électronique consultée au cours de la recherche internati sés)	ionale (nom de la base de données, et	Si cola est realisable, termos de
DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Documents cités avec, le cas échéant, l'indicati	ion des passages pertinents	n° des revendications visée
Α	MALMROS C ET AL: "Nitric oxide	inhalation	1-12
	decreases pulmonary platelet and		
	neutrophil sequestration during	e nia"	
	extracorporeal circulation in th CRITICAL CARE MEDICINE, 24 (5).	05-1996.	
	845-849., XP002042773	03 1330.	
	voir abrégè		
			1-12
A	GUIDOT D M ET AL: "Inhaled nitr		1 12
	prevents neutrophil-mediated, ox radical-dependent leak in isolat	ed rat	
1	lungs"		
	AMERICAN JOURNAL OF PHYSIOLOGY,	269 (1	
	PART 1). 1995. L2-L5., XP0020427	774	
	voir abrégè		
		-/	
		•	
X Voir le	a suite du cadre C pour la fin de la liste des documents.	Les documents de familles de	prevets sont indiqués en annex
	ries spéciales de documents cités :	"T" document ultérieur publié après	la date de dépôt international ou pas à l'état de la technique pertinu
"A" docume	rn définissant l'état général de la technique, n'étant pas considéré	mais cité pour permettre de co	emprendre le principe ou la une
"F" docume	particulièrement pertinent ant antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou	constituant la base de l'invention "X" document particulièrement per	tinent: l'invention revendiquée
après c	ette date ant pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou	neut être considérée comme n	ouvelle ou comme impliquant : u document considéré isolément
cité pou	ir déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour	"V" document particulièrement per	tinent, l'invention revendiquée
"O" docume	son spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à une	le document est associé à un ou	liquant une activité inventive lors plusieurs autres documents de mê nt évidente pour une personne
exposit:	ion ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais après la date	métier	
de prio	rité revendiquée	"&" document qui fait partie de la	
Date à laqu	elle la recherche a été effectivement achevée	Date d'expédition du rapport de	recherche
	7 October 1997	17.10.97	
·			
Nometadre	esse postale de l'administration chargée de la recherche	Fonctionnaire autorisé	
internation	All 2280 MV Remark	Leherte	, C
	Tel (+31-70) 340-2040, Tx 31 651 epo nl, Tel (+31-70) 340-3016	n° de téléphone	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°
PCT/CA 97/00428

		PCT/CA 9	97/00428
C (suite).	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Documents cités avec, le cas échéant, l'indication des passages per	tinents	nº des revendications visée
A	CHOLLET-MARTIN S ET AL: "Alveolar neutrophil functions and cytokine levels in patients with the adult respiratory distress syndrome during nitric oxide inhalation" AMERICAN JOURNAL OF RESPIRATORY AND CRITICAL CARE MEDICINE, 153 (3). 03-1996. 985-990., XP002042775 voir abrégè		1-12
	•		
			·
			·
		, .	
	·-		

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième seuille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/CA 97/00428

Cadre I Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformement à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants
Les revendications not se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir :
Remark: Although claim(s) 1-12 is(are) directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
2. Les revendications not se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier :
3. Les revendications nou sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir :
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications non :
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couverte par les revendications not couverte par les revenues nou
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant. Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.